PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43)Dat of publication of application: 14.06.2002

(51)Int.CI.

H01M 4/58 H01M 4/02

H01M 4/04 H01M 10/40

(21)Application number: 2000-364305

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEMICALS CORP

(22)Date of filing:

30.11.2000

(72)Inventor: SUZUKI HITOSHI

SHIMA KUNIHISA SUZUKI HIROFUMI **OTA ICHIJI** SHIZUKA KENJI

(54) POSITIVE ELECTRODE MATERIAL FOR NONAQUEOUS SYSTEM ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY, POSITIVE ELECTRODE AND SECOND BATTERY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an nonaqueous system electrolyte secondary battery which is high in a property for rapidly charging and discharging, and excellent in a cycle property and a property for preserving. SOLUTION: The positive electrode material for the nonaqueous system electrolyte secondary battery, which has sulfur atoms on its surface at least contacting an electrolyte, contains the sulfur atoms in the range of 20-350 μ mol/g when the positive electrode is formed. The positive electrode for the nonaqueous system electrolyte secondary battery contains the positive electrode material and a binder. The nonaqueous system electrolyte secondary battery comprises a negative electrode, the positive electrode and the electrolyte in which a lithium salt is solved by a nonaqueous solvent.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

01.04.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-170564 (P2002-170564A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成14年6月14日(2002.6.14)

(51) Int.Cl. ⁷ H 0 1 M	4/58 4/02 4/04 10/40	微別記号		4/58 4/02 4/04 0/40	デーマコート*(参考) 5 H O 2 9 C 5 H O 5 O A Z	
			審查請求	未請求 請求項の	数19 OL (全 12 頁)	
(21)出願番号		特顧2000-364305(P2000-364305) 平成12年11月30日(2000.11.30)	(71)出題人	000005968 三菱化学株式会社 東京都千代田区丸	の内二丁目 5番 2号	
			(72)発明者	明者 鈴木 仁 茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内		
			(72)発明者	(72)発明者 島 邦久 茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内		
			(74)代理人	100103997 弁理士 長谷川	曉司	

(54) 【発明の名称】 非水系電解液二次電池用正極材料、正極及び二次電池

(57)【要約】

【課題】 急速充放電特性が高く、且つサイクル特性、 保存特性に優れた非水系電解液二次電池の提供。

【解決手段】 1.少なくとも電解液と接触する正極材料の表面に硫黄原子が存在し、且つ正極としたときに20~350μmol/gの範囲で硫黄原子を含むことを特徴とする非水系電解液二次電池用正極材料。

- 2.1項に記載の正極材料及びバインダーを含有してなる非水系電解液二次電池用正極。
- 3. 負極、2項に記載の正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液からなる非水系電解液二次電池。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも電解液と接触する正極材料の表面に硫黄原子が存在し、且つ正極としたときに20~350μmol/gの範囲で硫黄原子を含むことを特徴とする非水系電解液二次電池用正極材料。

【請求項2】 正極材料がリチウム遷移金属複合酸化物を含有する請求項1に記載の正極材料。

【請求項3】 リチウム遷移金属複合酸化物を硫黄と酸素との二重結合を有する化合物と接触させ、次いで所望により成形した後、熱処理して得られる請求項2に記載の正極材料。

【請求項4】 硫黄と酸素との二重結合を有する化合物が下記一般式(I)で示される硫黄化合物である請求項3に記載の正極材料。

【化1】

$$\begin{array}{c}
X - S - Y \\
\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}_{n}
\end{array}$$
(1)

(式中、X及びYは、それぞれ独立して、炭素、水素、酸素、硫黄、リチウム及びナトリウム各原子から選ばれた原子によって構成される基を表す。また、XとYは互いに結合して環状構造を形成していてもよい。nは0~2の整数を表す)

【請求項5】 請求項1ないし4のいずれかに記載の正極材料及びバインダーを含有してなることを特徴とする 非水系電解液二次電池用正極。

【請求項6】 負極、正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液から少なくとも構成される非水系電解液二次電池に使用される正極であって、少なくとも電解液と接触する正極表面に硫黄原子が存在し、且つ該正極が20~350μmol/gの範囲で硫黄原子を含むことを特徴とする非水系電解液二次電池用正極。

【請求項7】 負極、正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液から少なくとも構成される非水系電解液二次電池に使用される正極であって、該正極が正極活物質と硫黄と酸素との二重結合を有する化合物とを混合、成形後に、熱処理したものである請求項6に記載の正極。

【請求項8】 負極、正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液から少なくとも構成される非水系電解液二次電池に使用される正極であって、該正極が硫黄と酸素との二重結合を有する化合物もしくはその溶液に浸漬又はその溶液を噴霧した後、熱処理したものである請求項6に記載の正極。

【請求項9】 硫黄と酸素との二重結合を有する化合物が下記一般式(I)で示される硫黄化合物である請求項7又は8に記載の正極。

【化2】

$$X = S = Y$$
 (1)

(式中、X及びYは、それぞれ独立して、炭素、水素、酸素、硫黄、リチウム及びナトリウム各原子から選ばれた原子によって構成される基を表す。また、XとYは互いに結合して環状構造を形成していてもよい。nは0~2の整数を表す)

【請求項10】 前記熱処理が酸素の存在下、80~3 00℃で行われる請求項7又は8に記載の正極。

【請求項11】 負極がリチウムを吸蔵・放出することが可能な炭素質材料からなる請求項6ないし8のいずれかに記載の正極。

【請求項12】 負極、請求項5ないし11のいずれか に記載の正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる 電解液からなることを特徴とする非水系電解液二次電 池。

【請求項13】 負極、正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液から少なくとも構成される非水系電解液二次電池において、少なくとも電解液と接触する正極表面に硫黄原子が存在し、且つ該正極が20~350μmo1/gの範囲で硫黄原子を含むことを特徴とする非水系電解液二次電池。

【請求項14】 負極、正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液から少なくとも構成される非水系電解液二次電池において、正極が正極活物質と硫黄と酸素との二重結合を有する化合物とを混合、成形後に、熱処理したものである請求項13に記載の二次電池。

【請求項15】 負極、正極及び非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液から少なくとも構成される非水系電解液二次電池において、正極が硫黄と酸素との二重結合を有する化合物もしくはその溶液に浸漬又は溶液を噴霧した後、熱処理したものである請求項13に記載の二次電池。

【請求項16】 硫黄と酸素との二重結合を有する化合物が下記一般式(I)で示される硫黄化合物である請求項14又は15に記載の二次電池。

【化3】

$$\begin{array}{c}
X - S - Y \\
\begin{pmatrix} | 0 \\ 0 \end{pmatrix}_{n}
\end{array}$$
(1)

(式中、X及びYは、それぞれ独立して、炭素、水素、酸素、硫黄、リチウム及びナトリウム各原子から選ばれた原子によって構成される基を表す。また、XとYは互いに結合して環状構造を形成していてもよい。nは0~2の整数を表す)

【請求項17】 前記熱処理が酸素の存在下、80~3 00℃で行われる請求項14又は15に記載の二次電 池。

【請求項18】 負極がリチウムを吸蔵・放出すること

が可能な炭素質材料からなる請求項13ないし15のいずれかに記載の正極。

【請求項19】 前記炭素質材料がX線回折における格子面(002面)のd値が0.335~0.34 nmである黒鉛系炭素質材料である請求項18に記載の二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、特定の表面状態を有する正極材料、正極及びそれを用いた非水系電解液二次電池に関する。本発明の二次電池は、急速充放電特性が高く、且つサイクル特性、保存特性に優れている。 【0002】

【従来の技術】近年の電気製品の軽量化、小型化に伴い、高いエネルギー密度を持つリチウム二次電池の需要が高まって来ている。更に、リチウム二次電池の適用分野の拡大に伴い、電池特性の一層の向上も要望されている。従来、金属リチウムを負極とする二次電池は、高容量化を達成できる電池として古くから盛んに研究が行われているが、金属リチウムが充放電の繰り返しによりデンドライト状に成長し、最終的には正極に達して、電池内部において短絡が生じてしまうことが実用化を阻む最大の技術的な課題となっていた。

【0003】これに対しては負極に、例えばコークス、人造黒鉛、天然黒鉛等のリチウムを吸蔵・放出することが可能な炭素質材料を用いた非水系電解液二次電池が提案されている。このような非水系電解液二次電池では、リチウムが金属状態で存在しないためデンドライトの形成が抑制され、電池寿命と安全性を向上することができる。特に人造黒鉛、天然黒鉛等の黒鉛系炭素質材料を用いた非水系電解液二次電池は、高容量化の要求に応えるものとして注目されている。

【0004】正極については、例えばリチウムコバルト酸化物、リチウムニッケル酸化物、リチウムマンガン酸化物等のリチウムを吸蔵及び放出可能なリチウム遷移金属複合酸化物材料を用いた非水系電解液二次電池が提案されている。これらの正極活物質、上述した負極活物質を組み合わせた非水系電解液二次電池が現在盛んに研究されている。

【0005】このような非水系電解液二次電池では、限られた空間にどれだけ、それぞれの電極活物質を詰め込むことができるかが更なる高容量化に向けてのポイントとなる。そのため、電極をプレスし単位体積当りの電極活物質重量を増加させる試みや、電極の厚みを増加させ集電体等の電極材料以外の部材が占める体積を減少させる試みがなされている。

【0006】しかし、これらの手法を用いることによって、電極の有効表面積が減少し、急速充放電等の高負荷 使用時に、電極活物質が本来有している性能を発揮できないことが問題である。極端な例として急速充放電時に は、通常使用時の半分以下の容量しか発現できない場合がある。

【0007】このような問題に対し、非水系電解液の組成最適化(例えば特開平11-283666号公報)や非水系電解液への界面活性剤の添加(例えば特開平10-12273号、特開平10-92436号各公報等)によって電解液側から改善する試みがなされている。しかしながら、これらの手法は、低沸点溶媒を多く混合するため高温での特性が低下したり、界面活性剤が電気化学的に不安定であったりするため、上記の問題を完全に解消するものではない。

【0008】一方、電極活物質の形状最適化(例えば特開平11-67206号公報等)や電極の厚みの最適化(例えば特開平8-88024号公報等)や電極中バインダー成分の分布制御(例えば特開平11-204097号公報等)等の電極側から改善する試みもなされている。これらの手法は、高容量化という目的に反するものであったり、制御が難しいものであったりするため、やはり安価に課題を解決するものではない。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】上述したように、公知 技術として提案されている手法は、それなりの効果は見 られるものの更なる改良が望まれている。本発明は、安 価に高容量且つ急速充放電特性を発揮できる非水系電解 液二次電池を提供しようとするものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、かかる事 情に鑑み鋭意検討した結果、非水系電解液二次電池の急 速充放電特性の中、特に重要と考えられる急速放電特性 については、正極でのリチウムイオンの挿入反応が律速 反応であることを突き止めた。この原因として、一般的 に正極に用いられている活物質が、リチウムコバルト酸 化物、リチウムニッケル酸化物、リチウムマンガン酸化 物等のリチウム遷移金属複合酸化物であることが挙げら れる。リチウム遷移金属複合酸化物中の酸素原子はリチ ウムイオンとの親和性が強く、強固にリチウムイオンを 補足してしまうため、急速にリチウムイオンを活物質内 に取り込むことは容易ではないと考えられる。そこで正 極活物質表面を部分的に、酸素原子よりリチウムイオン との親和性の低い原子に置換することにより、高容量且 つ急速充放電特性を発揮できることを見い出し、本発明 を完成させるに至った。

【0011】即ち、本発明の要旨は、

- 1. 少なくとも電解液と接触する正極材料の表面に硫黄原子が存在し、且つ正極としたときに20~350マイクロモル(μmol)/gの範囲で硫黄原子を含むことを特徴とする非水系電解液二次電池用正極材料
- 2.1項に記載の正極材料及びバインダーを含有してなる非水系電解液二次電池用正極
- 3. 負極、2項に記載の正極及び非水溶媒にリチウム塩

を溶解してなる電解液からなる非水系電解液二次電池、にある。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 (正極材料)本発明の正極材料は、少なくとも電解液と接触する正極材料の表面に硫黄原子が存在し、且つ正極材料が20~350μmol/g、好ましくは22~300μmol/g、より好ましくは24~250μmol/g、の範囲で硫黄原子を含むことを特徴とするものである。

【0013】正極中に存在する硫黄原子が20μmol/gより少ないと本発明の効果が低く、一方350μmol/gを越えると正極活物質としての性能を発揮できず、電池としてセル電圧が低下する。正極材料としては、リチウムイオンを可逆的に吸蔵・放出し得る正極活物質であれば特に限定はされないが、リチウム遷移金属複合酸化物が好ましい。

【0014】リチウム遷移金属複合酸化物中に使用される遷移金属としては、マンガン、ニッケル、コバルト、鉄、クロム、バナジウム、チタン、銅等を挙げることができる。好ましくは、マンガン、ニッケル、コバルトであり、特に好ましくはコバルトである。無論、これらを複合使用することもできる。好ましいリチウム遷移金属としては、リチウムマンガン酸化物、リチウムニッケル酸化物、リチウムコバルト酸化物、リチウム鉄酸化物、リチウムクロム酸化物、リチウムバナジウム酸化物、リチウムチタン酸化物、リチウム銅酸化物等を挙げることができる。

【0015】具体的な組成式としては、例えば一般式し i M n 2 O4 、Li M n O2 、Li N i O2 、Li C o O2 、Li F e O2 、Li C r O2 、Li 1+x V 3 O8 、Li V2 O4 、Li Ti 2 O4 、Li 2 Cu O2 、Li Cu O2 で表されるような化合物等を挙げることができる。本発明の効果が顕著である点で、好ましくはリチウムコバルト酸化物である。なお、一般式しi M n2 O4 で表されるようなスピネル構造を有するリチウムマンガン酸化物では、上記の組成において、少量の酸素欠損、不定比性を持っていてもよい。また、酸素サイトの一部が硫黄やハロゲン元素で置換されていてもよい。更に、リチウム遷移金属複合酸化物の遷移金属が占めるサイトの一部を遷移金属以外の元素で置換してもよい。

【0016】この際の置換する他元素(以下、置換元素と表記する)としては、A1、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Co、Li、Ni、Cu、Zn、Mg、Ga、Zr等が挙げられ、好ましくはA1、Cr、Fe、Co、Li、Ni、Mg、Ga、更に好ましくはA1である。なお、遷移金属サイトは二種以上の他元素で置換されていてもよい。

【0017】本発明で用いるリチウム遷移金属複合酸化

物の比表面積は、通常 0.01 m²/g以上、好ましくは 0.05 m²/g以上、より好ましくは 0.1 m²/g以上であり、また通常 10 m²/g以下、好ましくは 3.0 m²/g以下、より好ましくは 2.0 m²/g以下である。比表面積が小さすぎるとレート特性の低下、容量の低下を招き、大きすぎると電解液等と好ましくない反応を引き起こし、サイクル特性を低下させることがある。比表面積の測定は BET法に従う。

【0018】本発明で用いるリチウム遷移金属複合酸化物の平均粒径は、通常 0.1μ m以上、好ましくは 0.2μ m以上、更に好ましくは 0.3μ m以上、最も好ましくは 0.5μ m以上であり、通常 300μ m以下、好ましくは 100μ m以下、更に好ましくは 50μ m以下、最も好ましくは 20μ m以下である。平均粒径が小さすぎると電池のサイクル劣化が大きくなったり、安全性に問題が生じたりする場合があり、大きすぎると電池の内部抵抗が大きくなり、出力が出にくくなる場合がある。

【0019】(正極)本発明の正極は、上記正極材料及び結着剤を含有してなるものである。好ましくは、正極は、正極材料及び結着剤を含有する正極層と正極集電体とからなる。正極中には、LiFePO4等のように、リチウム遷移金属複合酸化物以外のリチウムイオンを吸蔵・放出しうる活物質を更に含有していてもよい。

【0020】正極中の活物質の割合は、通常10重量%以上、好ましくは30重量%以上、更に好ましくは50重量%以上であり、通常99.9重量%以下、好ましくは99重量%以下である。多すぎると電極の機械的強度が劣る傾向にあり、少なすぎると容量等電池性能が劣る傾向にある。これらの正極材料を用いて正極を製造する方法については、特に限定されない。例えば、正極材料に、必要に応じて結着剤、増粘剤、導電材、溶媒等を加えてスラリー状とし、集電体の基板に塗布し、乾燥することにより正極を製造することができるし、また、該正極材料をそのままロール成形してシート電極としたり、圧縮成形によりペレット電極とすることもできる。

【0021】電極の製造に用いられる結着剤については、電極製造時に使用する溶媒や電解液に対して安定な材料であれば、特に限定されない。その具体例としては、ポリフッ化ビニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、スチレン・ブタジエンゴム、イソプレンゴム、ブタジエンゴム等を挙げることができる。増粘剤としては、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、エチルセルロース、ポリビニルアルコール、酸化スターチ、リン酸化スターチ、カゼイン等が挙げられる。

【0022】導電材としては、銅やニッケル等の金属材料、グラファイト、カーボンブラック等のような炭素材料が挙げられる。正極用集電体の材質は、アルミニウム、チタン、タンタル等の金属又はその合金が用いられ

る。これらの中で、特にアルミニウム又はその合金が軽量であるためエネルギー密度の点で望ましい。

【0023】本発明で用いられる正極の表面に硫黄原子を存在させる方法としては、例えば(1)正極活物質と硫黄と酸素との二重結合を有する化合物(以下、前記硫黄化合物ということがある)とを混合、成形後に、熱処理し正極を作成する方法、(2)成形した正極を前記硫黄化合物もしくはその溶液に浸漬又は正極にこの溶液を噴霧した後、熱処理を行う方法、(3)電解液中に初期充電時に酸化分解しやすい有機硫黄化合物を含有させて、初期充電時に置換する方法等が挙げられる。これらの中、(1)と(2)が好ましく、特に(2)が好ましい。

【0024】なお、これらの手法は組み合わせて用いてもよい。(1)の方法は、正極活物質と前記硫黄化合物とを通常の条件で混合し、上述した手法で成形した後、この成形物を、好ましくは酸素の存在下で熱処理するものである。熱処理温度は80~300℃、好ましくは90~280℃が望ましい。80℃より低い温度では添加、混合した硫黄化合物と正極表面の置換が不十分であり、本発明の効果が低くなる。また、300℃を越える温度では、必要に応じて用いた結着剤、増粘剤、導電材等の酸化分解が進行し電池性能が低下する可能性があり、好ましいものではない。

【0025】(2)の方法は、上述した手法で成形した正極を前記硫黄化合物もしくはその溶液に浸漬するか又は正極にこの溶液を噴霧した後、好ましくは酸素の存在下で、80~300℃、好ましくは90~280℃で処理するものである。本発明において上記酸素の存在下の酸素濃度は、上記結着剤、増粘剤等の酸化分解を進行させない範囲で選択できるが、好ましくは空気中の濃度程度又はそれ以下の濃度、例えば5%程度迄が好ましい。【0026】(1)又は(2)の方法で用いられる前記硫黄化合物については、特に限定されるものではないが、下記一般式(1)で示される硫黄化合物が好ましい。

【0027】 【化4】

$$\begin{array}{c}
X - S - Y \\
\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}_{n}
\end{array}$$
(1)

【0028】(式中、X及びYは、それぞれ独立して、 炭素、水素、酸素、硫黄、リチウム及びナトリウム各原 子から選ばれた原子によって構成される基を表す。ま た、XとYは互いに結合して環状構造を形成していても よい。nは0~2の整数を表す)式(I)において、X 又はYは少なくとも一個の炭素原子を含むものが好まし く、好ましい化合物としては、例えば少なくとも一個の S=O基を有する、酸素原子を含んでいてもよい炭化水 素化合物が挙げられる。

【0029】このような化合物の中、炭素数が2~16 程度のものが好ましい。また、分子量が250程度以下 のものが好ましい。式(I)で示される化合物は、水、 N-メチルピロリドン、等の有機溶媒に溶解するものが 好ましい。そして式(I)で示される化合物の具体例と しては、例えば硫酸ジメチル、硫酸ジエチル、硫酸エチ ルメチル、硫酸メチルプロピル、硫酸エチルプロピル、 硫酸メチルフェニル、硫酸エチルフェニル、硫酸フェニ ルプロピル、硫酸ベンジルメチル、硫酸ベンジルエチ ル、硫酸ジフェニル等の鎖状硫酸エステル; 硫酸リチウ ム;エチレングリコール硫酸エステル、1,2-プロパ ンジオール硫酸エステル、1,3-プロパンジオール硫 酸エステル、1,2-ブタンジオール硫酸エステル、 1.3-ブタンジオール硫酸エステル、2.3-ブタン ジオール硫酸エステル、フェニルエチレングリコール硫 酸エステル、メチルフェニルエチレングリコール硫酸エ ステル、エチルフェニルエチレングリコール硫酸エステ ル等の環状硫酸エステル;メタンスルホン酸メチル、メ タンスルホン酸エチル、メタンスルホン酸プロピル、エ タンスルホン酸メチル、エタンスルホン酸エチル、エタ ンスルホン酸プロピル、ベンゼンスルホン酸メチル、ベ ンゼンスルホン酸エチル、ベンゼンスルホン酸プロピ ル、pートルエンスルホン酸メチル、pートルエンスル ホン酸エチル、pートルエンスルホン酸オクチル、pー トルエンスルホン酸フェニル、1-ナフタレンスルホン 酸メチル、1-ナフタレンスルホン酸エチル、1-ナフ タレンスルホン酸オクチル、1-ナフタレンスルホン酸 フェニル、メタンスルホン酸フェニル、エタンスルホン 酸フェニル、プロパンスルホン酸フェニル、ベンジルス ルホン酸メチル、ベンジルスルホン酸エチル、ベンジル スルホン酸プロピル、メタンスルホン酸ベンジル、エタ ンスルホン酸ベンジル、プロパンスルホン酸ベンジル、 1.8-ナフタレンジスルホン酸ジメチル等の鎖状スル ホン酸エステル:メタンチオスルホン酸メチル、メタン チオスルホン酸エチル、メタンチオスルホン酸プロピ ル、エタンチオスルホン酸メチル、エタンチオスルホン 酸エチル、エタンチオスルホン酸プロピル、ベンゼンチ オスルホン酸メチル、ベンゼンチオスルホン酸エチル、 ベンゼンチオスルホン酸プロピル、p-トルエンチオス ルホン酸メチル、pートルエンチオスルホン酸エチル、 pートルエンチオスルホン酸オクチル、pートルエンチ オスルホン酸フェニル、1-ナフタレンチオスルホン酸 メチル、1ーナフタレンチオスルホン酸エチル、1ーナ フタレンチオスルホン酸オクチル、1-ナフタレンチオ スルホン酸フェニル、メタンチオスルホン酸フェニル、 エタンチオスルホン酸フェニル、プロパンチオスルホン 酸フェニル、ベンジルチオスルホン酸メチル、ベンジル チオスルホン酸エチル、ベンジルチオスルホン酸プロピ ル、メタンチオスルホン酸ベンジル、エタンチオスルホ ン酸ベンジル、プロパンチオスルホン酸ベンジル等の鎖

状チオスルホン酸エステル; 1, 3-プロパンスルト ン、1,4-ブタンスルトン、3-フェニル-1,3-プロパンスルトン、4-フェニル-1,4-ブタンスル トン等の環状スルホン酸エステル;ジメチルスルホン、 ジエチルスルホン、エチルメチルスルホン、メチルプロ ピルスルホン、エチルプロピルスルホン、ジフェニルス ルホン、メチルフェニルスルホン、エチルフェニルスル ホン、ジベンジルスルホン、ベンジルメチルスルホン、 ベンジルエチルスルホン、フェニルスチリルスルホン、 ジベンゾチオフェンスルホン、cis-1, 2-ビス $(7x=\mu\lambda\mu\pi\mu)$ $x \neq \nu\lambda$, trans-1, 2 ービス (フェニルスルホニル) エチレン等の鎖状スルホ ン;スルホラン、2-メチルスルホラン、3-メチルス ルホラン、2-エチルスルホラン、3-エチルスルホラ ン、2,4-ジメチルスルホラン、1,3-ジチオラン 3, 3-テトラオキシド、1, 4-ジチアン-1, 1-ジオキシド、1,4-ジチアン-1,1,4,4-テト ラオキシド、スルホレン、3-メチルスルホレン、2-フェニルスルホラン、3-フェニルスルホラン等の環状 スルホン;ジメチルサルファイト、ジエチルサルファイ ト、エチルメチルサルファイト、メチルプロピルサルフ ァイト、エチルプロピルサルファイト、ジフェニルサル ファイト、メチルフェニルサルファイト、エチルサルフ ァイト、ジベンジルサルファイト、ベンジルメチルサル ファイト、ベンジルエチルサルファイト等の鎖状サルフ ァイト; エチレンサルファイト、プロピレンサルファイ ト、ブチレンサルファイト、ビニレンサルファイト、フ ェニルエチレンサルファイト、1-メチル-2-フェニ ルエチレンサルファイト、1-エチル-2-フェニルエ チレンサルファイト、フェニレンサルファイト等の環状 サルファイト;メタンスルフィン酸メチル、メタンスル フィン酸エチル、メタンスルフィン酸プロピル、エタン スルフィン酸メチル、エタンスルフィン酸エチル、エタ ンスルフィン酸プロピル、ベンゼンスルフィン酸メチ ル、ベンゼンスルフィン酸エチル、ベンゼンスルフィン 酸プロピル、pートルエンスルフィン酸メチル、pート ルエンスルフィン酸エチル、p-トルエンスルフィン酸 オクチル、pートルエンスルフィン酸フェニル、1ーナ フタレンスルフィン酸メチル、1ーナフタレンスルフィ ン酸エチル、1-ナフタレンスルフィン酸オクチル、1 ーナフタレンスルフィン酸フェニル、メタンスルフィン 酸フェニル、エタンスルフィン酸フェニル、プロパンス ルフィン酸フェニル、ベンジルスルフィン酸メチル、ベ ンジルスルフィン酸エチル、ベンジルスルフィン酸プロ ピル、メタンスルフィン酸ベンジル、エタンスルフィン 酸ベンジル、プロパンスルフィン酸ベンジル等の鎖状ス ルフィン酸エステル;ジメチルスルホキシド、ジエチル スルホキシド、エチルメチルスルホキシド、メチルプロ ピルスルホキシド、エチルプロピルスルホキシド、ジフ

ェニルスルホキシド、メチルフェニルスルホキシド、メ チルpートリルスルホキシド、エチルフェニルスルホキ シド、ジベンジルスルホキシド、ベンジルメチルスルホ キシド、ベンジルエチルスルホキシド等の鎖状スルホキ シド;エチレンスルホキシド、トリメチレンスルホキシ ド、テトラメチレンスルホキシド、ペンタメチレンスル ホキシド、ヘキサメチレンスルホキシド等の環状スルホ キシド;ジエチルスルフィド、メチルプロピルスルフィ ド、エチルプロピルスルフィド、ジフェニルスルフィ ド、メチルフェニルスルフィド、エチルフェニルスルフ ィド、ジベンジルスルフィド、ベンジルメチルスルフィ ド、ベンジルエチルスルフィド、ベンジルフェニルスル フィド、アリルフェニルスルフィド、2,2'-フルフ リルスルフィド、メトキシメチルフェニルスルフィド、 メトキシメチルベンジルスルフィド、メトキシメチル2 ーフェニルエチルスルフィド、フェニルチオ酢酸メチ ル、フェニルチオ酢酸エチル、2-フェニルチオプロピ オン酸メチル、3-フェニルチオプロピオン酸メチル、 メチルチオ酢酸メチル、メチルチオ酢酸エチル、2-メ チルチオプロピオン酸メチル、3-メチルチオプロピオ ン酸メチル、ビスメチルチオメタン、ビスエチルチオメ タン、ビスプロピルチオメタン、ビスブチルチオメタ ン、ビスフェニルチオメタン、ビスベンジルチオメタ ン、1,2-ビスメチルチオエタン、1,2-ビスエチ ルチオエタン、1,2-ビスプロピルチオエタン、1, 2-ビスブチルチオエタン、1,2-ビスフェニルチオ エタン、1,2-ビスベンジルチオエタン、1,3-ビ スメチルチオプロパン、1,3-ビスエチルチオプロパ ン、1,3-ビスプロビルチオプロパン、1,3-ビス ブチルチオプロパン、1,3-ビスフェニルチオプロパ ン、1,3-ビスベンジルチオプロパン、トリスメチル チオメタン、トリスエチルチオメタン、トリスプロピル チオメタン、トリスプチルチオメタン、トリスフェニル チオメタン、トリスペンジルチオメタン、チオジグリコ ール酸ジメチル等の鎖状スルフィド;ジエチルスルフィ ド、メチルプロピルジスルフィド、エチルプロピルジス ルフィド、ジフェニルジスルフィド、メチルフェニルジ スルフィド、エチルフェニルジスルフィド、ジベンジル ジスルフィド、ベンジルメチルジスルフィド、ベンジル エチルジスルフィド、ベンジルフェニルジスルフィド、 アリルフェニルジスルフィド等の鎖状ジスルフィド;ジ エチルトリスルフィド、メチルプロピルトリスルフィ ド、エチルプロピルトリスルフィド、ジフェニルトリス ルフィド、メチルフェニルトリスルフィド、エチルフェ ニルトリスルフィド、ジベンジルトリスルフィド、ベン ジルメチルトリスルフィド、ベンジルエチルトリスルフ ィド、ベンジルフェニルトリスルフィド、アリルフェニ ルトリスルフィド等の鎖状トリスルフィド;テトラヒド ロチオフェン、テトラヒドロチオフェン-3-オン、テ トラヒドロチオピランー3ーオン、テトラヒドロチオピ

ランー4ーオン、1,3ージチオラン、1,3ーベンゾ ジチオラン、1,3-ジチアン、1,4-ジチアン、2 ーフェニルー1、3ージチアン、1、3、5ートリチア ン、2,2'ーピチオフェン、3,3'ーピチオフェ ン、テトラチアフルバレン、ベンゾチオフェン、ジベン ゾチオフェン、1,4,7,10-テトラチアシクロデ カン、チオジグリコール酸無水物、チオインディゴ等の 環状スルフィド;ブタンチオール、ヘキサンチオール、 オクタンチオール、ドデカンチオール、ベンゼンチオー ル、pートルエンチオール、αートルエンチオール、ド デシルベンゼンチオール、2-ヒドロキシエタンチオー ル、p-ヒドロキシベシゼンチオール、1,2-エタン ジチオール、1,3-プロパンジチオール、1,4-ブ タンジチオール、2-ヒドロキシエタンチオール、チオ グリコール酸メチル等のチオール;チオ酢酸S-エチ ル、チオ酢酸S-プロピル、チオ酢酸S-ブチル、チオ 酢酸S-ヘキシル、チオ酢酸S-デシル、チオ酢酸S-フェニル、チオ酢酸S-トリル、チオ酢酸S-ベンジ ル、チオプロピオン酸S-メチル、チオプロピオン酸S ーエチル、チオプロピオン酸S-プロピル、チオプロピ オン酸S-ブチル、チオプロピオン酸S-ヘキシル、チ オプロピオン酸Sーデシル、チオプロピオン酸S-フェ ニル、チオプロピオン酸S-トリル、チオプロピオン酸 Sーベンジル、チオ酪酸S-メチル、チオ酪酸S-エチ ル、チオ酪酸Sープロピル、チオ酪酸Sーブチル、チオ 酪酸S-ヘキシル、チオ酪酸S-デシル、チオ酪酸S-フェニル、チオ酪酸Sートリル、チオ酪酸S-ベンジ ル、チオ安息香酸S-メチル、チオ安息香酸S-エチ ル、チオ安息香酸S-プロピル、チオ安息香酸S-ブチ ル、チオ安息香酸S-ヘキシル、チオ安息香酸S-デシ ル、チオ安息香酸S-フェニル、チオ安息香酸S-トリ ル、チオ安息香酸S-ベンジル等の鎖状チオカルボン酸 エステル; βーチオプロピオラクトン、βーチオブチロ ラクトン、アーチオブチロラクトン、アーチオバレロラ クトン、δ-チオパレロラクトン、ε-チオカプロラク トン等の環状チオラクトン; β-ジチオプロピオラクト ン、β – ジチオブチロラクトン、γ – ジチオブチロラク トン、アージチオバレロラクトン、δージチオバレロラ クトン、εージチオカプロラクトン等の環状ジチオラク トン;ジチオ酢酸S-エチル、ジチオ酢酸S-プロピ ル、ジチオ酢酸S-ブチル、ジチオ酢酸S-ヘキシル、 ジチオ酢酸Sーデシル、ジチオ酢酸S-フェニル、ジチ 才酢酸S-トリル、ジチオ酢酸S-ベンジル、ジチオプ ロピオン酸S-メチル、ジチオプロピオン酸S-エチ ル、ジチオプロピオン酸S-プロピル、ジチオプロピオ ン酸Sーブチル、ジチオプロピオン酸Sーヘキシル、ジ チオプロピオン酸Sーデシル、ジチオプロピオン酸S-フェニル、ジチオプロピオン酸S-トリル、ジチオプロ ピオン酸S-ベンジル、ジチオ酪酸S-メチル、ジチオ 酪酸S-エチル、ジチオ酪酸S-プロピル、ジチオ酪酸

Sーブチル、ジチオ酪酸S-ヘキシル、ジチオ酪酸S-デシル、ジチオ酪酸S-フェニル、ジチオ酪酸S-トリ ル、ジチオ酪酸S-ベンジル、ジチオ安息香酸S-メチ ル、ジチオ安息香酸S-エチル、ジチオ安息香酸S-プ ロビル、ジチオ安息香酸S-ブチル、ジチオ安息香酸S -ヘキシル、ジチオ安息香酸S-デシル、ジチオ安息香 酸S-フェニル、ジチオ安息香酸S-トリル、ジチオ安 息香酸S-ベンジル等の鎖状のジチオカルボン酸エステ ル;チオ炭酸S-メチルO-メチル、チオ炭酸S-エチ ル〇一エチル、チオ炭酸S-メチル〇一エチル、チオ炭 酸S-エチルO-メチル、チオ炭酸S-プロピルO-プ ロビル、チオ炭酸S-メチルO-プロビル、チオ炭酸S ープロピル〇ーメチル、チオ炭酸Sーブチル〇ーブチ ル、チオ炭酸S-フェニルO-メチル、チオ炭酸S-メ チル〇-フェニル等の鎖状チオ炭酸エステル:ジチオ炭 酸Sーメチル〇ーメチル、ジチオ炭酸Sーエチル〇一エ チル、ジチオ炭酸S-メチルO-エチル、ジチオ炭酸S -エチル〇-メチル、ジチオ炭酸S-プロピル〇-プロ ピル、ジチオ炭酸S-メチルO-プロピル、ジチオ炭酸 Sープロピル〇ーメチル、ジチオ炭酸Sーブチル〇ーブ チル、ジチオ炭酸S-フェニルO-メチル、ジチオ炭酸 S-メチル〇-フェニル等の鎖状ジチオ炭酸エステル; トリチオ炭酸ジメチル、トリチオ炭酸ジエチル、トリチ オ炭酸エチルメチル、トリチオ炭酸ジエチル、トリチオ 炭酸ジプロピル、トリチオ炭酸メチルプロピル、トリチ オ炭酸ジフェニル、トリチオ炭酸メチルフェニル等の鎖 状トリチオ炭酸エステル;1,3-ジチオラン-2-チ オン、4-メチル-1,3-ジチオラン-2-チオン、 4-エチル-1, 3-ジチオラン-2-チオン、4-フ ェニルー1,3ージチオランー2ーチオン、4,4ージ メチルー1, 3ージチオランー2ーチオン、4, 5ージ メチルー1, 3ージチオランー2ーチオン、4ービニル -1, 3-ジチオラン-2-チオン、1, 3-ジチオー ルー2ーチオン、4ーフェニルー1,3ージチオールー 2-チオン、4-メチル-1, 3-ジチオール-2-チ オン、1,3-ジチアン-2-チオン、4-メチルー 1,3-ジチアン-2-チオン、5,5-ジメチルー 1,3-ジチアン-2-チオン、4,6-ジメチルー 1,3-ジチアン-2-チオン等の環状トリチオ炭酸エ ステル;1,3-オキサチオラン-2-チオン、4-メ チルー1, 3ーオキサチオランー2ーチオン、5ーメチ ルー1,3ーオキサチオランー2ーチオン、4ーエチル -1,3-オキサチオラン-2-チオン、4-フェニル -1,3-オキサチオラン-2-チオン、5-フェニル チルー1, 3ーオキサチオラン-2ーチオン、4, 5-ジメチルー1,3ーオキサチオラン-2ーチオン、4-ピニルー1,3ーオキサチオラン-2-チオン、1,3 -オキサチオール-2-チオン、4-フェニル-1,3 -オキサチオールー2-チオン、4-メチルー1,3オキサチオールー2ーチオン、1,3ーオキサチアンー 2-チオン、4-メチル-1,3-オキサチアン-2-チオン、6-メチルー1,3-オキサチアン-2-チオ ン、5、5ージメチルー1、3ーオキサチアン-2ーチ オン、4,6-ジメチル-1,3-オキサチアン-2-チオン、1,3-ジチオラン-2-オン、4-メチルー 1,3-ジチオラン-2-オン、4-エチル-1、3-ジチオラン-2-オン、4-フェニル-1, 3-ジチオ ラン-2-オン、4、4-ジメチル-1、3-ジチオラ y-2-xy、4,5-ジメチル-1,3-ジチオラン -2-オン、4-ビニル-1,3-ジチオラン-2-オ ン、1,3-ジチオール-2-オン、4-フェニルー 1,3-ジチオール-2-オン、4-メチル-1,3-ジチオール-2-オン、1,3-ジチアン-2-オン、 4-メチル-1, 3-ジチアン-2-オン、5, 5-ジ メチルー1,3ージチアンー2ーオン、4,6ージメチ ルー1,3-ジチアン-2-オン等の環状ジチオ炭酸エ ステル;1,3-オキサチオラン-2-オン、4-メチ ルー1,3-オキサチオラン-2-オン、5-メチルー 1,3-オキサチオラン-2-オン、4-エチル-1. 3-オキサチオラン-2-オン、4-フェニル-1,3 ーオキサチオランー2ーオン、5ーフェニルー1,3ー オキサチオラン-2-オン、4,4-ジメチル-1,3 ーオキサチオランー2ーオン、4,5ージメチルー1, 3-オキサチオラン-2-オン、4-ビニル-1,3-オキサチオランー2ーオン、1,3ーオキサチオールー 2-オン、4-フェニル-1,3-オキサチオール-2 ーオン、4ーメチルー1、3ーオキサチオールー2ーオ ン、1,3-オキサチアン-2-オン、4-メチルー 1,3-オキサチアン-2-オン、6-メチル-1,3 ーオキサチアンー2ーオン、5,5ージメチルー1,3 -オキサチアン-2-オン、4,6-ジメチル-1,3 ーオキサチアンー2ーオン等の環状チオ炭酸エステル等 が挙げられる。

【0030】これらの中、鎖状硫酸エステル、硫酸リチウム、環状硫酸エステル、鎖状スルホン酸エステル、鎖状スルホン酸エステル、鎖状スルホン酸エステル、鎖状スルホン、類状スルホン、類状スルホン、環状スルホキシド、環状スルホキシド、類状スルカイド、鎖状スルカイド、鎖状チオ炭酸エステル、鎖状チオ炭酸エステル、類状シチオ炭酸エステル、環状ジチオ炭酸エステル、環状ジチオ炭酸エステル、環状メルカイ炭酸エステル、環状ジチオ炭酸エステル、環状チオ炭酸エステル、環状ジチオ炭酸エステル、環状メルホン酸カイン・環状スルホン酸エステル、環状スルホン酸エステル、環状スルホン、環状サルフェイト、鎖状スルホキシド、鎖状スルフィド、鎖状ジスルフィド、環状スルフィド、環状スルカイン・環状スルカイド、類状スルカイド、環状トリチオ炭酸エステルが好ましい。

【0031】なお、これらの硫黄化合物は二種以上用いてもよい。浸漬液は、式(1)の硫黄化合物が液体であ

ればそのまま用いても問題はないが、固体である場合には溶媒に溶解した状態で用いることが好ましい。用いる溶媒は、特に限定されないが、式(1)の硫黄化合物及び成形した正極と反応せず、熱処理条件で悪影響を与えないように低沸点の溶媒が好ましい。例えば、一般的に非水電解液に用いられている低沸点溶媒である、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、ジーnープロピルカーボネート、エチルメチルカーボネート等のジアルキル(炭素数1~4のものが好ましい)カーボネート、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロフラン等の環状エーテル、ジメトキシエタン、ジメトキシメタン等の鎖状エーテル、が好ましい。また、電極成形時に用いられている溶媒である、N-メチルピロリドン、水等も使用可能であり、好ましいものである。

【0032】熱処理温度は80~300℃、好ましくは90~280℃が望ましい。80℃より低い温度では添加、混合した硫黄化合物と正極表面の置換が不十分であり、本発明の効果が小さくなる。また、300℃を越える温度では、必要に応じて用いた結着剤、増粘剤、導電材等の酸化分解が進行し電池性能が低下する可能性があり、好ましいものではない。

【0033】(二次電池)本発明で使用する電解液には、非水溶媒を用いる。非水溶媒としては、特に限定されないがエチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート等の環状カーボネート類、ジメチルカーボネート等の鎖状カーボネート類、エチルメチルカーボネート等の鎖状カーボネート類、アーブチロラクトン、アーバレロラクトン等の環状エステル類、酢酸メチル、プロピオン酸メチル等の鎖状エステル類、酢酸メチル、プロピオン酸メチル等の鎖状エステル類、テトラヒドロフラン、2ーメチルテトラヒドロフラン、テトラヒドロフラン等の環状エーテル類、ジメトキシエタン、ジメトキシメタン等の鎖状エーテル類、スルホラン、ジエチルスルフィン等の含硫黄有機溶媒等が挙げられる。これらの溶媒は二種類以上混合して用いてもよい。

【0034】ここで非水溶媒が、アルキレン基の炭素数が2~4のアルキレンカーボネートからなる群から選ばれた環状カーボネートと、アルキル基の炭素数が1~4であるジアルキルカーボネートよりなる群から選ばれた鎖状カーボネートとをそれぞれ20容量%以上含有し、且つこれらのカーボネートが全体の70容量%以上を占める混合溶媒であるものが好ましい。

【0035】アルキレン基の炭素数が2~4のアルキレンカーボネートの具体例としては、例えばエチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート等を挙げることができ、これらの中、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネートが好ましい。アルキル基の炭素数が1~4であるジアルキルカーボネートの具体例としては、ジメチルカーボネート、ジエチルカー

ボネート、ジーnープロピルカーボネート、エチルメチルカーボネート、メチルーnープロピルカーボネート、エチルーnープロピルカーボネート等を挙げることができる。これらの中、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルメチルカーボネートが好ましい。なお混合非水溶媒中には、カーボネート以外の溶媒を含有してもよい。

【0036】更に、非水溶媒には、エチレンカーボネー ト又はプロピレンカーボネートを20重量%以上含有す る組成であるものが好ましい。またエチレンカーボネー トは多量に含有させると、低温特性が低下するので、非 水溶媒中70重量%以下、好ましくは、50重量%以下 にするのが好ましい。本発明で使用する電解液には、溶 質としてリチウム塩を用いる。使用し得るリチウム塩 は、電解液の溶質として使用し得るものであればその種 類は特に制限されない。例えばLiC1〇4、LiPF 6、LiBF4から選ばれる無機リチウム塩やLiCF $_3$ SO $_3$, LiN (CF $_3$ SO $_2$) $_2$, LiN (CF $_3$ $CF_2 SO_2$)₂, LiN($CF_3 SO_2$)($C_4 F_9$ SO₂)、LiC(CF₃ SO₂)₃ 等の含フッ素有機 リチウム塩を用いることができる。中でもLiPF。、 LiBF。を用いることが好ましい。これらのリチウム 塩は二種類以上混合して用いてもよい。

【0037】電解液中の溶質のリチウム塩モル濃度は、0.5~3.0モル/リットルであることが望ましい。0.5モル/リットル未満もしくは3.0モル/リットルを超えると、電解液の電気伝導率が低くなって、電池の性能が低下する傾向にある。本発明の電池を構成する負極の材料としては、リチウムを吸蔵及び放出し得る炭素質物を含有するものが好ましい。該炭素質物の具体例としては、例えば様々な熱分解条件での有機物の熱分解物や、人造黒鉛、天然黒鉛等が挙げられる。好適には種々の原料から得た易黒鉛性ピッチの高温熱処理によって製造された人造黒鉛並びに黒鉛化メソフェーズ小球体、黒鉛化メソフェーズピッチ系炭素繊維等の他の人造黒鉛及び精製天然黒鉛、或いはこれらの黒鉛にピッチを含む種々の表面処理を施した材料が使用される。

【0038】これらの黒鉛系炭素材料は、学振法による X線回折で求めた格子面(002面)のd値(層間距離)は0.335~0.34nmであるものが好まし く、0.335~0.337nmであるものがより好ましい。灰分は1重量%以下であるのが好ましく、0.5 重量%以下であるのがより好ましく、0.1重量%以下であるのが特に好ましい。また、学振法によるX線回折で求めた結晶子サイズ(Lc)は30nm以上であるのが好ましく、100nm以上であるのが特に好ましい。

【0039】また、レーザー回折・散乱法による炭素質物のメジアン径は、 $1\sim100\mu$ mであるのが好ましく、 $3\sim50\mu$ m以下であるのがより好ましく、 $5\sim4$

 0μ mであるのが更に好ましく、 $7\sim30\mu$ mであるのが特に好ましい。BET法比表面積は、 $0.3\sim25.0$ m² /gであるのが好ましく、 $0.5\sim20.0$ m² /gであるのがより好ましく、 $0.7\sim15.0$ m² /gであるのが更に好ましく、 $0.8\sim10.0$ m² /gであるのが特に好ましい。また、アルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において、 $1580\sim1620$ cm⁻¹の範囲のピークP_A (ピーク強度 I_A)及び $1350\sim1370$ cm⁻¹の範囲のピークP_B (ピーク強度 I_B)の強度比R= I_B / I_A は $0\sim1.2$ が好ましく、 $1580\sim1620$ cm⁻¹の範囲のピークの半値幅は26cm⁻¹以下、特に25cm⁻¹以下であるのが好ましい。

【0040】これらの炭素質物にリチウムを吸蔵・放出可能な負極材を更に混合して用いることもできる。炭素質物以外のリチウムを吸蔵・放出可能な負極材としては、酸化錫、酸化珪素等の金属酸化物材料、更にはリチウム金属並びに種々のリチウム合金を例示することができる。これらの負極材料は二種類以上混合して用いてもよい。

【0041】負極の製造方法については、特に限定されず、上記の正極の製造方法に準じて製造することができる。また、その形状については、負極材料に必要に応じて結着剤、導電材、溶媒等を加えて混合後、集電体の基板に塗布してシート電極としたり、プレス成形を施してペレット電極とすることができる。負極用集電体の材質は、銅、ニッケル、ステンレス等の金属が使用され、これらの中で薄膜に加工しやすいという点とコストの点から銅箔が好ましい。

【0042】本発明の電池に使用するセパレーターの材質や形状については、特に限定されない。但し、電解液に対して安定で、保液性の優れた材料の中から選ぶのが好ましく、ボリエチレン、ボリプロピレン等のボリオレフィンを原料とする多孔性シート又は不識布等を用いるのが好ましい。負極、正極及び非水系電解液を少なくとも有する本発明の電池を製造する方法については、特に限定されず、通常採用されている方法の中から適宜選択することができる。

【0043】また、電池の形状については特に限定されず、シート電極及びセパレータをスパイラル状にしたシリンダータイプ、ペレット電極及びセパレータを組み合わせたインサイドアウト構造のシリンダータイプ、ペレット電極及びセパレータを積層したコインタイプ等が使用可能である。

[0044]

【実施例】以下に、実施例及び比較例を挙げて本発明を 更に具体的に説明するが、本発明は、その要旨を越えな い限り、これらの実施例に限定されるものではない。な お、正極の表面に存在する硫黄原子については、アルバ ックファイ社製XPS(X線光電子スペクトロスコピ ー)法により、正極最表面に硫黄原子の存在することを 確認した。

. . , '

【0045】また、硫黄含有量(正極中S分析値)は、テフロン(登録商標)製容器に正極試料及び特級硝酸3ml、過酸化水素水(過酸化水素含量30重量%)1mlを入れ、マイクロウェーブ分解装置(マイルストーンゼネラル社製 MLS-1200MEGA)を用い、最大500Wで加熱分解操作を実施し、得られた溶液を用い、日本ジャーレルアッシュ社製 ICP-AES分析装置(高周波誘導結合プラズマー原子発光分析)IRIS-APで硫黄の定量を行った。尚、アルゴンICPのRfパワーは、1.1kwとした。

【0046】(実施例1)正極活物質としてLiCoO₂に表1に記載の化合物を混合したもの85重量部にカーボンブラック6重量部、ポリフッ化ビニリデンKFー1000(呉羽化学社製、商品名)9重量部を加え混合し、Nーメチルー2ーピロリドンで分散し、スラリー状としたものを正極集電体である厚さ20μmのアルミニウム箔上に均一に塗布し、空気中120℃で熱処理後、直径12.5mmの円盤状に打ち抜いて正極とした。

【0047】負極活物質として、X線回折における格子 面(002面)のd値が0.336nm、晶子サイズ (Lc)が、100nm以上(652nm)、灰分が 0.07重量%、レーザー回折・散乱法によるメジアン 径が12μm、BET法比表面積が7.5m²/g、ア ルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析 において1580~1620cm⁻¹の範囲のピークP_A (ピーク強度 I_A)及び1350~1370 c m⁻¹の範 囲のピークP_B (ピーク強度 I_B)の強度比R= I_B/ I が0.12、1580~1620cm-1の範囲のピ ークの半値幅が19.9cm-1である天然黒鉛粉末NG -7(関西熱化学社製、商品名)95重量部にポリフッ 化ビニリデン5重量部を混合し、N-メチルー2-ピロ リドンで分散させスラリー状としたものを負極集電体で ある厚さ18μmの銅箔上に均一に塗布し、乾燥後、直 径12.5mmの円盤状に打ち抜いて負極とした。

【0048】電解液については、乾燥アルゴン雰囲気下で、十分に乾燥を行った六フッ化リン酸リチウム(LiPF6)を溶質として用い、エチレンカーボネートとジエチルカーボネートの混合物(3:7容量比)にLiPF6を1モル/リットルの割合で溶解して調製した。これらの正極、負極、電解液を用いて、正極導電体を兼ねるステンレス鋼製の缶体に正極を収容し、その上に電解液を含浸させたポリエチレン製のセパレーターを介して

負極を載置した。この缶体と負極導電体を兼ねる封口板とを、絶縁用のガスケットを介してかしめて密封し、コイン型電池を作製した。

【0049】(比較例1)正極活物質としてLiCoO 2 をそのまま用いたこと以外は実施例1と同様にしてコイン型電池を作製した。

(比較例2)電解液の重量に対し2重量%の1,3-プロパンスルトンを添加した電解液を用いた以外は比較例1と同様にしてコイン型電池を作成した。

【0050】尚、作成したコイン型電池において、電解液に含まれる1、3-プロパンスルトンの正極活物質に対する割合は、5~6重量%と推定される。5~6重量%と幅をもった値になるのは、電池を作成する際にかしめるが、電解液量としては一定にすることができないためである。

(実施例2)正極活物質としてLiCo〇2 85重量 部にカーボンブラック6重量部、ボリ四フッ化エチレン 水性ディスパージョンを固形分として9重量部を加え混合したものを正極集電体である厚さ20μmのアルミニウム箔上に均一に塗布し、乾燥後、直径12.5mmの円盤状に打ち抜いた。これを、表2に記載の溶液に浸漬した後、空気中250℃で熱処理したものを正極としたこと以外は実施例1と同様にしてコイン型電池を作製した。

【0051】(比較例3)正極として、塗布、乾燥を行ったものを、そのまま空気中250℃で熱処理したこと以外は実施例2と同様にしてコイン型電池を作製した。上記実施例1~2及び比較例1~3で作製した電池を、25℃において、0.2Cの定電流で充電終止電圧4.2V、放電終止電圧2.5Vで充放電試験を行った。放電容量が安定した10サイクル以降、高負荷放電試験を行った。尚、正極中の硫黄含有量の測定は、この放電容量が安定した電池(高負荷放電試験前のもの)を用いて、正極を取り出し正極試料とした。ここで、1Cとは1時間で満充電できる電流値を表し、0.2Cとはその1/5の電流値、2Cとは1Cの2倍の電流値を表す。【0052】それぞれの電池における高負荷放電維持率を表1、2に示す。ここで、高負荷放電維持率は以下の式から求めたものである。

[0053]

【数1】高負荷放電維持率(%) = [(2C放電容量) /(0.2C放電容量)]×100

[0054]

【表1】

表 1

化 合 物	混合量(重量%)	正極中S分析值 (µmol/g)	高負荷放電維持率 (%)
硫酸ジメチル	1	63	63
pートルエンスルホン酸フェニル	1	105	71
1,3-プロパンスルトン	1	81	57
スルホラン	1	95	. 67
エチレンサルファイト	1	168	78
ジメチルスルホキシド	0.5	88	62
ピスフェニルチオメタン	0.5	102	61
ジフェニルジスルフィド	0.5	91	58
テトラヒドロチオフェン	0.5	28	52
1,3-ジチオラン-2-チオン	0.5	154	76
比較例1	-	<5	40
比較例 2	-	15	36

[0055]

【表2】

表 2

溶 液 名	溴度 (mol/L)	正極中S分析值 (µmol/g)	高負荷放電維持率 (%)
1,3-プロパンスルト/DMC溶液	0.5	32	56
スルホラン/DMC溶液	0.5	88	69
エチレンサルファイト/水溶液	0.5	. 46	63
硫酸リチウム/水溶液	0.6	25	55
比較例3	-	<5	43

【0056】表1、2より比較例の場合、正極でのリチウム挿入反応が阻害されているために、急速放電時には本来の容量、性能が十分に発揮できていないが、本実施例の場合は正極表面が改質されており、リチウム挿入反応がスムーズに進行するため、急速放電時の容量が維持されている。また既に報告のある、1,3一プロパンスルトンを含む電解液を用いた比較例2の場合、急速放電時の容量維持率は充分ではない。これは電解液に1,3一プロパンスルトンを添加した場合では、効率よく正極表面を改質できていないためと考えられる。

[0057]

【発明の効果】リチウムを吸蔵・放出することが可能な 炭素質材料からなる負極、正極及び非水溶媒にリチウム 塩を溶解してなる電解液から少なくとも構成される非水 系電解液二次電池において、少なくとも正極表面に硫黄 原子を存在させ、且つ、正極としたときに20~350 μmo1/gの範囲で硫黄原子を含むことによって、安 価に高容量且つ急速充放電特性を発揮できる非水系電解 液二次電池の提供することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 鈴木 裕文

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内

(72)発明者 太田 一司

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 シーエーシーズ株式会社筑波分析センター 内 (72)発明者 志塚 賢治

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内 Fターム(参考) 5H029 AJ02 AJ03 AK03 AL07 AM03

AMO4 AMO5 AMO7 BJ13 CJ02

CJ08 CJ13 CJ22 CJ28 DJ16

DJ17 EJ11 HJ02 HJ12 HJ13

HJ14

5H050 AA02 AA08 BA17 CA07 CA08

CA09 CB08 DA02 DA09 EA22

FA04 FA17 FA19 GA02 GA10

GA13 GA22 GA27 HA02 HA13

HA14